(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Biiro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. Januar 2004 (08.01,2004)

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer

(51) Internationale Patentklassifikation7: C081 5/00 5/22, H01M 8/10, 4/00, C08G 73/00

WO 2004/003061 A 1 07060 (US). SANSONE, Michael, J. [US/US]; 73 Cornell

(21) Internationales Aktenzeichen:

DCT/ED2003/006209

Deutsch

Avenue, Berkelev Heights, NJ 07927 (US), UENSAL, Ocmer [TR/DE]; Südring 387, 55128 Mainz (DE), KIEFER, Joachim [DE/DE]; Scheidener Strasse 2, 66679 Losheim am Sec (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum: 14. Juni 2003 (14,06,2003)

(74) Anwälte: DÖRR, Klaus usw.; Industriepark Höchst, Geb. F 821, 65926 Frankfurt (DE),

(25) Einreichungssprache:

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR. CA. CN. JP. KR. MX. US.

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(84) Bestimmungsstaaten (regional); europäisches Patent (AT. BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FL FR, GB, GR. HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

(30) Angaben zur Prlorität: 102 28 657.4 27. Juni 2002 (27.06.2002) DE

Veröffentlicht:

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CELANESE VENTURES GMBH [DE/DE]: 65926 Frankfurt (DE).

- mit internationalem Recherchenbericht

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): CALUNDANN, Gordon [US/US]; 1275 Rock Avenue, North Plainfield, NJ PCT-Gazette verwiesen,

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der

(54) Bezeichmang: PROTONENLETTENDE MEMBRAN UND DEREN VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to a novel proton-conduction and software and proton conduction and software and sof (57) Abstract: The invention relates to a novel proton-conducting polymer membrane based on aromatic polyazoles which contain sulfonic acid groups that are covalently linked to the aromatic ring of the polymer and can be used in a variety of applications due to the excellent chemical and thermal properties thereof. Such materials are particularly suitable for producing polymer electrolyte membranes (PEM) of PEM fuel cells.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran auf Basis von sulfonsäuregruppenhaltigen aromatischen Polyazolen bei denen die Sulfonsäuregruppen kovalent an den aromatischen Ring des Polymers gebunden sind und die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden können. Derartige Materialien eignen sich insbesondere zur Herstellung von Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) in sogenannten PEM-Brennstoffzellen eignet.

WO 2004/003061 PCT/EP2003/006308

Beschreibung

Protonenleitende Membran und deren Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran auf Basis von sulfonsäuregruppenhaltigen aromatischen Polyazolen bei denen die Sulfonsäuregruppen kovalent an den aromatischen Ring des Polymers gebunden sind und die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden können. Derartige Materialien eignen sich insbesondere zur Herstellung von Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) in sogenannten PEM-Brennstoffzellen eignet.

Polymerelektrolytmembran-Brenstoffzellen (PEMBZ) basieren auf einer protonenleitenden Polymermembran als Elektrolyten, die Polymerelektrolytmembran. Eine Brennstoffzelle setzt sich dabei aus einer Vielzahl einzelner in Reihe geschalteter Membran-Elektroden-Einheiten (MEE). Diese MEE besteht dabei aus der PEM die beidseitig mit Elektroden beschichtet sind, wobei die Grenzfläche zwischen Membran und Elektroden mit einem Edelmetallkatalysator, meist Platin. beladen ist. An diesem Katalysator findet an der sogenannten Drei-Phasen-Grenzfläche (Brennstoffgas-Katalysator-Polymerelektrolyt) die elektrochemische Reaktion der Brennstoffe statt. Als Brennstoffe werden an der Anode wasserstoffreiche Brennstoffe, wie Wasserstoff, Methanol oder Erdgas eingesetzt. Der gegenüberliegenden Kathodenseite wird sauerstoffreiches Gas, meist Luft. zugeführt. Dabei wird die chemische Energie der Brennstoffe direkt in elektrische Energie und Wärme umgewandelt. Als Reaktionsprodukt entsteht dabei Wasser. In dieser Konfiguration erfüllt die PEM wesentliche Funktionen. So muss sie als Separator eine geringe Permeabilität für die beiden Brennstoffe besitzen, als Elektrolyt eine hohe Protonenleitfähigkeit aufweisen und zugleich eine hohe mechanische, chemische und thermische Stabilität besitzen um einen dauerhaften Einsatz bei Temperaturen bis 200°C in einem stark sauren Medium versagensfrei zu gewährleisten. Deshalb ist die Zelleistung und -stabilität sehr eng mit der Membrangualität verknüpft.

Als Elektrolyt für die Brennstoffzelle kommen Feststoffe wie Polymerelektrolytmembranen, keramische Oxide, geschmolzene Karbonate oder Flüssigkeiten wie Phosphorsäure oder Kalilauge zur Anwendung. In jüngster Zeit haben Polymerelektrolytmembranen als Elektrolyte für Brennstoffzellen Aufmerksamkeit erregt. Prinzipiell kann man zwischen 2 Kategorien von Polymerelektrolytmembranen unterscheiden. Zu der ersten Kategorie gehören Kationenaustauschermembranen bestehend aus einem Polymergerüst welches kovalent gebunden Säuregruppen, bevorzugt Sulfonsäuregruppen enthält. Die Sulfonsäuregruppe geht unter Abgabe eines Wasserstoffions in ein Anion über und leitet daher Protonen. Die Beweglichkeit des Protons und damit die Protonenleitfähigkeit ist dabei direkt an den Wassergehalt verknüpft. Trocknet die Membran, z.B. in Folge hoher Temperatur, aus, so nimmt die Leitfähigkeit der Membran und folglich die Leistung der Brennstoffzelle drastisch ab. Die Betriebstemperaturen von Brennstoffzellen enthaltend solche Kationenaustauschermembranen ist somit auf die Siedetemperatur des Wassers beschränkt. So verwendet man als Materialien für Polymerelektrolytmembranen beispielsweise Perfluorsulfonsäurepolymere. Das Perfluorsulfonsäurepolymer (wie z.B. Nafion) weist im allgemeinen ein Perfluorkohlen-wasserstoffgerüst auf, wie ein Copolymer aus Tetrafluorethylen und Trifluorvinyl, und eine daran gebundene Seitenkette mit einer Sulfonsäuregruppe, wie eine Seitenkette mit einer an eine Perfluoralkylgruppe gebundenen Sulfonsäuregruppe. Die Befeuchtung der Brennstoffe stellt eine grosse technische Herausforderung für den Einsatz von Polymerelektrolytmembranbrennstoffzeilen (PEMBZ) dar, bei denen

Als zweite Kategorie sind Polymerelektrolytmembranen mit Komplexen aus basischen Polymeren und starken Säuren entwickelt worden. So beschreibt WO96/13872 und die korrespondierende US-PS 5,525,436 ein Verfahren zur Herstellung einer protonenleitenden Polymerelektrolytmembranen, bei dem ein basisches Polymer, beispielsweise ein Polyazol, mit einer starken Säure, wie Phosphorsäure, Schwefelsäure usw., behandelt wird.

konventielle, sulfonierte Membranen wie z.B. Nafion verwendet werden.

Polyazole wie beispielsweise Polybenzimidazole (®Celazole) sind seit langem bekannt. Die Herstellung derartiger Polybenzimidazole (PBI) erfolgt üblicherweise durch Umsetzung von 3,3′,4,4′-Tetraaminobiphenyl mit Isophthalsäure oder Diphenyl-isophthalsäure bzw. deren Estern in der Schmelze. Das enstehende Präpolymer erstarrt im Reaktor und wird anschließend mechanisch zerkleinert. Anschließend wird das pulverförmige Präpolymer in einer Festphasen-Polymerisation bei Temperaturen von bis zu 400°C endpolymerisiert und das gewünschte Polybenzimidazole erhalten.

Zur Herstellung von Polymerfollen wird das PBI in einem weiteren Schritt in polaren, aprotischen Lösemitteln wie beispielsweise Dimethylacetamid (DMAc) gelöst und eine Folie mittels klassischer Verfahren erzeugt.

In einem weiteren Schritt wird die Folie aus basischem Polymer oder Polymerblend

mit einer starken Säure, vorzugsweise einer Mineralsäure, imprägniert bzw. dotiert. Hierzu wird die Folie aus basischem Polymer oder Polymerblend in eine starke Säure, vorzugsweise Phosphorsäure, eingetaucht, so daß die Folie mit der starken Säure imprägniert wird und zur protonenleitenden Membran wird.

In J. Electrochem. Soc., Band 142, Nr. 7, 1995, S. L121-L123 wird eine solche Dotierung eines Polybenzimidazols in Phosphorsäure beschrieben.

Protonenleitende, d.h. mit Säure dotierte Polyazol-Membranen für den Einsatz in PEM-Brennstoffzeilen sind demzufolge bereits bekannt. Die dotierten, basischen Polyazol-Folien wirken dann als Protonenleiter und Separatoren in sogenannten Polymerelektrolyt-Membran-Brennstoffzeilen (PEM-Brennstoffzeilen).

Bedingt durch die hervorragenden Eigenschaften des Polyazol-Polymeren können derartige Polymerelektrolytmembranen - zu Membran-Elektroden-Einheiten (MEE) verarbeitet – bei Dauerbetriebstemperaturen oberhalb 100°C insbesondere oberhalb 120°C in Brennstoffzellen eingesetzt werden. Diese hohe Dauerbetriebstemperatur erlaubt es die Aktivität der in der Membran-Elektroden-Einheit (MEE) enthaltenen Katalysatoren auf Edelmetallbasis zu erhöhen. Insbesondere bei der Verwendung von sogenannten Reformaten aus Kohlenwasserstoffen sind im Reformergas deutliche Mengen an Kohlenmonoxid enthalten, die überlicherweise durch eine aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung entfernt werden müssen. Durch die Möglichkeit die Betriebstemperatur zu erhöhen, können deutlich höhere Konzentrationen an CO-Verunreinigungen dauerhaft toleriert werden.

Durch Einsatz von Polymer-Elektrolyt-Membranen auf Basis von Polyazol-Polymeren kann zum einen auf die aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung teilweise verzichtet werden und andererseits die Katalysatorbeladung in der Membran-Elektroden-Einheit reduziert werden. Beides ist für einen Masseneinsatz von PEM-Brennstoffzellen unabdingbare Voraussetzung, da ansonsten die Kosten für ein PEM-Brennstoffzellen-System zu hoch sind.

Die bislang bekannten mit Säure dotierten Polymermembrane auf Basis von Polyazolen zeigen bereits ein günstiges Eigenschaftsprofil. Aufgrund der für PEM-Brennstoffzellen angestrebten Anwendungen, insbesondere im Automobilbereichund der dezentralen Strom- und Wärmeerzeugung (Stationärbereich), sind diese insgesamt jedoch noch zu verbessern. Darüber hinaus haben die bislang bekannten Polymermembranen einen hohen Gehalt an Dimethylacetamid (DMAc), der mittels bekannter Trocknungsmethoden nicht vollständig entfernt werden kann. In der deutschen Patentanmeldung Nr. 10109829.4 wird eine Polymermembran auf Basis

WO 2004/003061 PCT/EP2003/006308

von Polyazolen beschrieben, bei der die DMAc-Kontamination beseitigt wurde. Derartige Polymermembran zeigen zwar verbesserte mechanische Eigenschaften, hinsichtlich der spezifischen Leitfähigkeit werden jedoch 0,1 S/cm (bei 140°C) nicht überschritten.

Wesentliche Vorteile einer solchen mit Phosphorsäure dotierten Membran ist die Tatsache, dass dieses System bei Temperaturen oberhalb 100°C ohne eine sonst notwendige Befeuchtung der Brennstoffe betrieben werden kann. Dies liegt in der Eigenschaft der Phosphorsäure begründet die Protonen ohne zusätzliches Wasser mittels des sog. "Grotthus Mechanismus" transportieren zu können (K.-D. Kreuer, Chem. Mater. 1996, 8, 610-641). Ein solcher wasserfreier Transportmechanismus ist insbesondere interessant für die Anwendung in einer Direktmethanol-Brennstoffzelle. Dabei wird als Brennstoff Methanol verwendet, welches, ohne die Notwendigkeit eines vorgeschalteten Reformierungsschrittes, direkt oxidiert werden kann. Durch die Möglichkeit des wasserfreien Protonentransportes wird dabei Methanol nicht wie beim sogenannten "Vehicle" Mechanismus üblich in einer Hydrathülle mit dem wandernden Proton mitgeschleppt (K.-D. Kreuer, Chem. Mater. 1996, 8, 610-641).. Durch Verringerung dieses sogenannten Methanol-"Crossover" kann die Leistung und Effizienz einer Direktmethanol-Brennstoffzelle verbessert werden.

Durch die Möglichkeit des Betriebes bei Temperaturen oberhalb 100°C ergeben sich weitere Vorteile für das Brennstoffzellensystem. Zum Einen wird die Empfindlichkeit des Pt-Katalysators gegenüber Gasverunreinigungen, insbesondere CO, stark verringert und die katalytische Aktivität verbessert. CO entsteht als Nebenprodukt bei der Reformierung des wasserstoffreichen Gases aus Kohlenstoffhaltigen Verbindungen, wie z.B. Erdgas, Methanol oder Benzin oder auch als Zwischenprodukt bei der direkten Oxidation von Methanol. Typischerweise muss der CO-Gehalt des Brennstoffes bei Temperaturen <100°C kleiner als 100 ppm sein. Bei Temperaturen im Bereich 150-200° können jedoch auch 10000 ppm CO oder mehr toleriert werden (N. J. Bjerrum et. al. Journal of Applied Electrochemistry, 2001,31, 773-779). Dies führt zu wesentlichen Vereinfachungen des vorgeschalteten Reformierungsprozesses und somit zu Kostensenkungen des gesamten Brennstoffzellensvstems.

Neben oben erwähnten säuredotierten Polymermembranen hergestellt mittels prozessintensiver Verfahren kann eine Polymerelektrolytmembran bestehend aus einem basischen Polymer auch direkt aus Polyphosphorsäure hergestellt werden. Dazu können wahlweise die Ausgangsmonomere wie in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10117686.4 oder die Präpolymere wie in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10144815.5 oder das nichtschmelzende Ausgangspolymer wie

in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10117687.2 beschrieben, in Polyphosphorsäure gelöst und anschliessend direkt als protonenleitende Membran gerakelt werden ohne dass eine nachträgliche Behandlung wie Trocknung, Waschen und Dotierung erforderlich ist. Vorteile dieser Methode ist im Wesentlichen ein Prozessvereinfachung. Daneben können weiterhin neuartige Polymerelektrolytmembran durch gezielte Auswahl der Monomere massgeschneidert hergestellt werden.

Neben den vorstehend genannten Materialien sind auch entsprechende Verfahren zur Sulfonierung von Polymeren aus dem Stand der Technik bekannt. Zur Herstellung von PEM aus sulfoniertem Polyetherketonen (PEK) wird das PEK-Polymer zunächst in einem geeigneten Lösemittel, wie z.B. konzentrierte Schwefelsäure gelöst, und dann ein agressives Sulfonierungsmittel wie Oleum oder Chlorsulfonsäure zugegeben. Dieses sulfonierte Polymer wird in einem weiteren Prozessschritt von der Sulfonierungslösung getrennt. Zur weiteren Verarbeitung muss es dann in einem weiteren Schritt mit einer basischen Lösung in die neutrale Salzform überführt werden. Anschliessend wird das Polymer wieder in Lösung gebracht und in einem weiteren Prozesschritt ein Polymerfilm durch Filmgiessen oder Rakeln hergestellt. Das Lösemittel, bevorzugt N-Methyl-Pyrrolidon oder N-Dimethylacetamid, wird dabei durch Trocknung verdampft. Der Film muss dann wieder mit Säure behandelt und anschliessend neutral gewaschen werden. Alternativ kann ein vorher mittels Extrusion oder Filmgiessen hergestellter und anschliessend durch Strahlenpropfen modifizierter Polymerfilm, z.B. styrolmodifizierte, teilfluorierte Membran, in eine Sulfonierungslösung bestehend aus Chlorsulfonsäure und einem wasserfreien Lösemittel, z.B. Tetrachlorethan. behandelt werden (EP-A-667983, DE-A-19844645).

Bei diesen Sulfonierungsverfahren unter dem Einsatz sehr starker Sulfonierungsagenzien findet eine unkontrollierte Sulfonierung an einer Vielzahl an Stellen des Polymers statt. Die Sulfonierung kann auch zu Kettenbruch und somit zu einer Verschlechterung der mechanischen Eigenschaften und schliesslich zum vorzeitigen Versagen der Brenstoffzelle führen.

Auch Sulfonierte Polybenzimidazole sind bereits aus der Literatur bekannt. So beschreibt US-A-4634530) eine Sulfonierung einer undotierten Polybenzimidazol-Folle mit einem Sulfonierungsmittel wie Schwefelsäure oder Oleum im Temperaturbereich bis 100°C.

Des weiteren haben Staiti et al (P. Staiti in J. Membr. Sci. 188 (2001) 71) die Herstellung und Eigenschaften von sulfoniertem Polybenzimidazole beschrieben. Dazu war es nicht möglich die Sulfonierung an dem Polymer in der Lösung vorzunehmen. Bei Zugabe des Sulfonierungsmittels zu der PBI/DMAc Lösung fällt das Polymer aus. Zur Sulfonierung wurde zunächst ein PBI-Film hergestellt und dieser in eine verdünnte Schwefelsäure getaucht. Zur Sulfonierung wurden die Proben dann bei Temperaturen von ca. 475°C während 2 Minuten behandelt. Die sulfonierten PBI Membranen besitzen nur eine maximale Leitfähigkeit von 7,5°10°5 S/cm bei einer Temperatur von 160°C. Die maximale Ionenaustauschkapazität beträgt 0,12 meg/g. Es wurde ebenfalls gezeigt, dass solchermassen sulfonierte PBI Membranen nicht für den Einsatz in einer Brennstoffzelle geeignet sind.

Die Herstellung von sulfoalkylierten PBI Membranen durch die Umsetzung eines hydroxyethyl-modifizierten PBI mit einem Sulton ist in US-A-4997892 beschrieben. Basierend auf dieser Technologie können sulfopropylierte PBI Membranen hergestelltten werden (Sanui et al in Polym. Adv. Techn. 11 (2000) 544). Die Protonenleitfähigkeit solcher Membranen liegt bei 10<sup>-3</sup> S/Cm und ist somit für Anwendungen in Brennstoffzeilen, bei denen 0,1 S/cm angestrebt sind, zu niedrig.

Aufgabe dieser Erfindung ist es eine sulfonierte, hochtemperaturstabile Polymermembran mit hoher Leitfähigkeit auch bei hohen Betriebstemperaturen zur Verfügung zu stellen. Gelöst wird diese Aufgabe durch die Bereitstellung einer Polymerelektrolytmembran bestehend aus sulfonierten und mit Phosphorsäure dotierten Polyazolen. Die Sulfonierung des Polyazolen erfolgt dabei durch Zugabe eines geeigneten Sulfonierungsmittels während oder unmittelbar im Anschluss an die Polymerisation des Polyazolen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine protonenleitende Polymermembran auf Basis von sulfonierten Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

- A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in Polyphosphorsäure/Sulfonierungsmittel-Mischung unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion
- Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einem Träger oder auf einer Elektrode,
- C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren .

 Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran, vorzugsweise bis diese selbsttragend ist.

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen und heteroaromatischen Tetra-Amino-Verbindungen handelt es sich vorzugsweise um 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl, 2,3,5,6-Tetraaminopyridin, 1,2,4,5-Tetraaminodiphenyl, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylsution, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylethen, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylethen und 3,3',4,4'-Tetraam

Bei den in Schritt A) verwendeten aromatischen Carbonsäuren handelt es sich insbesondere um Di-carbonsäuren, Tri-carbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren bzw. deren Estern oder deren Anhydride.

Der Begriff aromatische Carbonsäuren umfasst gleichermaßen auch heteroaromatische Carbonsäuren. Vorzugsweise handelt es sich bei den aromatischen Dicarbonsäuren um Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 5-Hydroxyisophthalsäure, 4-Hydroxyisophthalsäure, 2-Hydroxyterephthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 5-N,N-Dimethylaminoisophthalsäure, 5-N,N-Diethylaminoisophthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, 4,6-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure, 3,4-Dihydroxyphthalsäure, 3-Fluorophthalsäure, 5-Fluoroisophthalsäure, 2-Fluoroterphthalsäure, Tetrafluorophthalsäure. Tetrafluoroisophthalsäure, Tetrafluoroterephthalsäure, 1,4-Naphthalindicarbonsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, 2,7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4.4'-dicarbonsäure, Biphenvl-4.4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, 2.2-Bis(4-carboxyphenyl)hexafluoropropan, 4,4'-Stilbendicarbonsäure, 4-Carboxyzimtsäure, bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride. Bei den aromatischen Tri-, tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride handelt es sich bevorzugt um 1,3,5-Benzol-tricarbonsäure (Trimesic acid), 1,2,4-Benzol-tricarbonsäure (Trimellitic acid), (2-Carboxyphenyl)iminodiessigsäure, 3,5,3'-Biphenyltricarbonsäure, 3,5,4'-Biphenyltricarbonsäure. Bei den aromatischen Tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-

C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride handelt es sich

WO 2004/003061 PCT/EP2003/006308

bevorzugt um 3,5,3',5'-biphenyltetracarboxylic acid, 1,2,4,5-Benzoltetracarbonsäure, Benzophenontetracarbonsäure, 3,3',4,4'-Biphenyltetracarbonsäure, 2,2',3,3'-Biphenyltetracarbonsäure, 1,2,5,6-Naphthalintetracarbonsäure, 1,4,5,8-Naphthalintetracarbonsäure.

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten heteroaromatischen Carbonsäuren handelt es sich um heteroaromatischen Di-carbonsäuren und Tricarbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren bzw. deren Estern oder deren Anhydride. Als Heteroaromatische Carbonsäuren werden aromatische Systeme verstanden welche mindestens ein Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel oder Phosphoratom im Aromaten enthalten. Vorzugsweise handelt es sich um Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6-Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazindicarbonsäure, 2,4-Byridinticarbonsäure, Benzimidazol-5,6-dicarbonsäure. Sowie deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureshloride.

Der Gehalt an Tri-carbonsäure bzw. Tetracarbonsäuren (bezogen auf eingesetzte Dicarbonsäure) beträgt zwischen 0 und 30 Mol-%, vorzugsweise 0,1 und 20 Mol %, insbesondere 0,5 und 10 Mol-%.

Bevorzugt werden in Schritt A) Mischungen von mindestens 2 verschiedenen aromatischen Carbonsäuren eingesetzt. Besonders bevorzugt werden Mischungen eingesetzt, die neben aromatischen Carbonsäuren auch heteroaromatische Carbonsäuren enthalten. Das Mischungsverhältnis von aromatischen Carbonsäuren zu heteroaromatischen Carbonsäuren beträgt zwischen 1:99 und 99:1, vorzugsweise 1:50 bis 50:1.

Bei diesem Mischungen handelt es sich insbesondere um Mischungen von Nheteroaromatischen Di-carbonsäuren und aromatischen Dicarbonsäuren. Nicht
limitierende Beispiele dafür sind Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 2,5Dihydroxyterephthalsäure, 2,6-Dihydroxyjsophthalsäure, 4,6Dihydroxyphthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure. 3,4Dihydroxyphthalsäure, 1,4-Naphthalindicarbonsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure,
2,6-Naphthalindicarbonsäure, 2,7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, Diphensäure, 1,8dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure,
Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylethon-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, Pyridin-2,5-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5pyridinicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 -Pyrimidindicarbonsäure, 2,5Pyrazindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 -Pyrimidindicarbonsäure, 2,5Pyrazindicarbonsäure, 2,6-dicarbonsäure, 2,5Pyrazindicarbonsäure, 2,6-dicarbonsäure, 2,6-dicarbonsäure, 2,5Pyrazindicarbonsäure, 2,6-dicarbonsäure, 2,6-dicarbonsäure, 2,5Pyrazindicarbonsäure, 2,6-dicarbonsäure, 2,6-dicarbons

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen und heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren handelt es sich bevorzugt um Diaminobenzoesäure und deren Mono und Dihydrochloridderivate.

Bei der in Schritt A) verwendeten Polyphosphorsäure handelt es sich um handelsübliche Polyphosphorsäuren wie diese beispielsweise von Riedel-de Haen erhältlich sind. Die Polyphosphorsäuren H<sub>nz</sub>2P<sub>n</sub>O<sub>3n+1</sub> (n²1) besitzen üblicherweise einen Gehalt berechnet als P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (acidimetrisch) von mindestens 83%. Anstelle einer Lösung der Monomeren kann auch eine Dispersion/Suspension erzeugt werden. Die in Schritt A) erzeugte Mischung weist ein Gewichtsverhältnis Polyphosphorsäure zu Summe aller Monomeren von 1:10000 bis 10000:1, rorzugsweise 1:1000 bis 1000:1, auf.

Bei dem in Schritt A) verwendeten Sulfonierungsmittel kann i) konzentrierte Schwefelsäure (>95%), ii) Chlorsulfonsäure, iii) ein Komplex aus SO<sub>3</sub> mit einer Lewis Base oder anderen organischen Bestandteilen, iv) ein Acyl oder Alkylsulfat, v) eine organische Sulfonsäure oder vi) Mischungen von i bis v verwendet werden. Die Menge des eingesetzten Sulfonierungsmittels beträgt dabei 1 bis 20 Gewichtsprozent bezogen auf die Polyphosphorsäure, bevorzugt 2 bis 15 Gew% und ganz besonders bevorzugt 5-10 Gew%.

Die Schichtbildung gemäß Schritt B) erfolgt mittels an sich bekannter Maßnahmen (Gießen, Sprühen, Rakeln) die aus dem Stand der Technik zur Polymerfilm-Herstellung bekannt sind. Als Träger sind alle unter den Bedingungen als inert zu bezeichnenden Träger geeignet. Zur Einstellung der Viskosität kann die Lösung gegebenenfalls mit Phosphorsäure (konz. Phosphorsäure, 85%) versetzt werden. Hierdurch kann die Viskosität auf den gewünschten Wert eingestellt und die Bildung der Membran erleichtert werden.

Die gemäß Schritt B) erzeugte Schicht hat eine Dicke zwischen 20 und 4000 µm, vorzugsweise zwischen 30 und 1500 µm, insbesondere zwischen 50 und 500 µm,

$$\begin{array}{c} \longleftarrow \stackrel{X}{\swarrow} Ar \stackrel{N}{\searrow} \rightarrow Ar^{1} \longrightarrow D \end{array} \tag{I}$$

$$+ Ar^4 - \bigvee_{N} Ar^3 - \bigvee_{N} Ar^4 + \bigcap_{n} (III)$$

$$+ Ar^4 \xrightarrow{X} Ar^5 \xrightarrow{X} Ar^4 \xrightarrow{I}_{n} \qquad (IV)$$

$$+ Ar^6 - (V) Ar^6 + (V)$$

$$- + Ar^7 - \sqrt{N} N - Ar^7 + \frac{1}{n}$$
 (VI)

$$\bigvee_{N}^{n}$$
 (XII)

$$\bigvee_{N}\bigvee_{N}\bigvee_{N}$$
 (XVIII)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

$$\text{The } (XX)$$

#### worin

- Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>1</sup> gleich oder verschieden sind und f
  ür eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>3</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>5</sup> gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>5</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>7</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>9</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder drei- oder vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann
- Ar<sup>10</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1-20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arygruppe als weiteren Rest trägt
- R gleich oder verschieden für Wasserstoff, eine Alkylgruppe und eine aromatische Gruppe steht und
- n, m eine ganze Zahl größer gleich 10, bevorzugt größer gleich 100, ist, und weist einen Gehalt an Schwefel von 2 bis 20 Gew% (bestimmt mittel Elemantaranalyse), insbesondere von 4 bis 10 Gew%, auf.

Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Bisphenon, Diphenylsulfon, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Tetrazin, Pyrol, Pyrazol, Anthracen, Benzopyrrol, Benzotriazol, Benzooxathiadiazol, Benzooxathiadiazol, Benzooxathiadiazol, Benzopyrazin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Benzotriazin, Indolizin, Chinolizin, Pyridopyridin, Indiazopyrimidin, Pyrazinopyrimidin, Carbazol, Acirdin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, Phenothiazin, Acridizin, Benzopteridin, Phenanthrolin und Phenanthren, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

Dabei ist das Substitionsmuster von Ar<sup>1</sup>, Ar<sup>4</sup>, Ar<sup>9</sup>, Ar<sup>7</sup>, Ar<sup>8</sup>, Ar<sup>9</sup>, Ar<sup>10</sup>, Ar<sup>11</sup> beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann Ar<sup>1</sup>, Ar<sup>4</sup>, Ar<sup>5</sup>, Ar<sup>7</sup>, Ar<sup>8</sup>, Ar<sup>9</sup>, Ar<sup>10</sup>, Ar<sup>11</sup> orthometa- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen.

Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein.

Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen, Hydroxygruppen oder kurzkettige Alkylgruppen wie z. B. Methyl- oder Ethylgruppen.

Bevorzugt sind Polyazole mit wiederkehrenden Einheiten der Formel (I) bei denen die Reste X innerhalb einer wiederkehrenden Einheit gleich sind.

Die Polyazole können grundsätzlich auch unterschiedliche wiederkehrende Einheiten aufweisen, die sich beispielsweise in ihrem Rest X unterscheiden. Vorzugsweise iedoch weist es nur gleiche Reste X in einer wiederkehrenden Einheit auf.

Weitere bevorzugte Polyazol-Polymere sind Polyimidazole, Polybenzthiazole, Polybenzoxazole, Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole Poly(pyridine), Poly(pyridine), und Poly(tetrazapyrene).

In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Copolymer oder ein Blend, das mindestens zwei Einheiten der Formel (I) bis (XXII) enthält, die sich voneinander unterscheiden. Die Polymere können als Blockcopolymere (Diblock, Triblock), statistische Copolymere, periodische Copolymere und/oder alternierende Polymere vorliegen.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Polyazol, das nur Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthält.

Die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer ist vorzugsweise eine ganze Zahl größer gleich 10. Besonders bevorzugte Polymere enthalten mindestens 100 wiederkehrende Azoleinheiten.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind Polymere enthaltend wiederkehrenden Benzimidazoleinheiten bevorzugt. Einige Beispiele der äußerst zweckmäßigen Polymere enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten werden durch die nachfolgende Formeln wiedergegeben:

wobei n und m eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist.

Die mittel des beschriebenen Verfahrens erhältlichen Polyazole, insbesondere jedoch die Polybenzimidazole zeichnen sich durch ein hohes Molekulargewicht aus.

Gemessen als Intrinsische Viskosität beträgt diese mindestens 1,4 dl/g und liegt somit deutlich über dem von handelsüblichem Polybenzimidazol (IV < 1,1 dl/g).

Insofern die Mischung gemäß Schritt A) auch Tricarbonsäuren bzw. Tetracarbonsäre enthält wird hierdurch eine Verzweigung/ Vernetzung des gebildeten Polymeren erzielt. Diese trägt zur Verbesserung der mechanischen Eigenschaft bei. Behandlung der gemäß Schritt C) erzeugten Polymerschicht in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Dauer ausreichend bis die Schicht eine ausreichende Festigkeit für den Einsatz in Brennstoffzellen besitzt. Die Behandlung kann soweit erfolgen, daß die Membran selbsttragend ist, so daß sie ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann.

In einer Variante des Verfahrens kann durch Erwärmen der Mischung aus Schritt A) auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C, bereits die Bildung von Oligomeren und/oder Polymeren bewirkt werden. In Abhängigkeit von der gewählten Temperatur und Dauer, kann anschließend auf die Erwärmung in Schritt C) teilweise oder gänzlich verzichtet werden. Auch diese Variante ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Es hat sich weiterhin gezeigt, daß bei Verwendung von aromatischen Dicarbonsäuren (oder heteroaromatischen Dicarbonsäure) wie Isophthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 4,6-Dihydroxyisophthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, Diphensäure, 1,8-Dihydroxynaphthalin-3,6-Dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-Dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-Dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 2,5-Pyriandicarbonsäure, 2,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6-Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6-Pyrimidindicarbonsäure, 2,6-Pyrazondicarbonsäure. Die Temperatur in Schritt C) - oder falls die Bildung von Oligomeren und/oder Polymeren bereits in Schritt A) gewünscht wird – im Bereich von bis zu 300°C, vorzugsweise zwischen 100°C und 250°C, günstig ist.

Die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C und kleiner 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, insbesondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf. Die Behandlung erfolgt vorzugsweise unter Normaldruck, kann aber auch unter Einwirkung von Druck erfolgen. Wesentlich ist, daß die Behandlung in Gegenwart von ausreichender Feuchtigkeit geschieht, wodurch die anwesende Polyphosphorsäure durch partielle

Hydrolyse unter Ausbildung niedermolekularer Polyphosphorsäure und/oder Phosphorsäure zur Verfestigung der Membran beiträgt.

Die partielle Hydrolyse der Polyphosphorsäure in Schritt D) führt zu einer Verfestigung der Membran und zu einer Abnahme der Schichtdicke und Ausbildung einer Membran mit einer Dicke zwischen 15 und 3000 μm, vorzugsweise zwischen 20 und 2000 μm, insbesondere zwischen 20 und 1500 μm, die selbsttragend ist. Die in der Polyphosphorsäureschicht gemäß Schritt B) vorliegenden intra- und intermolekularen Strukturen führen in Schritt C) zu einer geordneten Membranbildung, welche für die besonderen Eigenschaften der gebildeten Membran verantwortlich zeichnet.

Die obere Temperaturgrenze der Behandlung gemäß Schritt D) beträgt in der Regel 150°C. Bei extrem kurzer Einwirkung von Feuchtigkeit, beispielsweise von überhitztem Dampf kann dieser Dampf auch heißer als 150°C sein. Wesentlich für die Temperaturobergrenze ist die Dauer der Behandlung.

Die partielle Hydrolyse (Schritt D) kann auch in Klimakammern erfolgen bei der unter definierter Feuchtigkeitseinwirkung die Hydrolyse gezielt gesteuert werden kann. Hierbei kann die Feuchtigkeit durch die Temperatur bzw. Sättigung der kontaktierenden Umgebung beispielsweise Gase wie Luft, Stickstoff, Kohlendioxid oder andere geeignete Gase, oder Wasserdampf gezielt eingestellt werden. Die Behandlungsdauer ist abhängig von den vorstehend gewählten Parametern.

Weiterhin ist die Behandlungsdauer von der Dicke der Membran abhängig.

In der Regel beträgt die Behandlungsdauer zwischen wenigen Sekunden bis Minuten, beispielsweise unter Einwirkung von überhitztem Wasserdampf, oder bis hin zu ganzen Tagen, beispielsweise an der Luft bei Raumtemperatur und geringer relativer Luftfeuchtigkeit. Bevorzugt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 10 Sekunden und 300 Stunden, insbesondere 1 Minute bis 200 Stunden.

Wird die partielle Hydrolyse bei Raumtemperatur (20°C) mit Umgebungsluft einer relativen Luftfeuchtigkeit von 40-80% durchgeführt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 1 und 200 Stunden.

Die Behandlung mit Wasser gemäss Schritt D) kann auch so weit erfolgen, dass die Phosphorsäure vollständig aus der Membran entfernt wird.

Die gemäß Schritt D) erhaltene Membran kann selbsttragend ausgebildet werden, d.h. sie kann vom Träger ohne Beschädigung gelöst und anschließend gegebenenfalls direkt weiterverarbeitet werden.

Über den Grad der Hydrolyse, d.h. die Dauer, Temperatur und Umgebungsfeuchtigkeit, ist die Konzentration an Phosphorsäure und damit die Leitfähigkeit der erfindungsgemäßen Polymermembran einstellbar. Erfindungsgemäß wird die Konzentration der Phosphorsäure als Mol Säure pro Mol Wiederholungseinheit des Polymers angegeben. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist eine Konzentration (Mol Phosporsäure bezogen auf eine Wiederholeinheit der Formel (III), d.h. Polybenzimidazol) zwischen 10 und 25, insbesondere zwischen 12 und 20, bevorzugt. Derartig hohe Dotierungsgrade (Konzentrationen) sind durch Dotieren von Polyazolen mit kommerziell erhältlicher ortho-Phosphorsäure nur sehr schwierig bzw. gar nicht zugänglich.

Im Anschluß an die Behandlung gemäß Schritt D) kann die Membran durch Einwirken von Hitze in Gegenwart von Luftsauerstoff an der Oberfläche noch vernetzt werden. Diese Härtung der Membranoberfläche verbessert die Eigenschaften der Membran zusätzlich.

Die Vernetzung kann auch durch Einwirken von IR bzw. NIR (IR = InfraRot, d. h. Licht mit einer Wellenlänge von mehr als 700 nm; NIR = Nahes IR, d. h. Licht mit einer Wellenlänge im Bereich von ca. 700 bis 2000 nm bzw. einer Energie im Bereich von ca. 0.6 bis 1.75 eV) erfolgen. Eine weitere Methode ist die Bestrahlung mit ß-Strahlen. Die Strahlungsdosis beträgt hierbei zwischen 5 und 200 KGy.

Die erfindungsgemäße Polymermembran weist verbesserte Materialeigenschaften gegenüber den bisher bekannten dotierten Polymermembranen auf. Insbesondere zeigen sie im Vergleich mit bekannten dotierten Polymermembranen bessere Leistungen. Diese begründet sich insbesondere durch eine verbesserte Protonenleitfähigkeit bei Temperaturen unterhalb und oberhalb 100°C ohne eine Membranbefeuchtung. Die spezifische Leitfähigkeit beträgt sowohl bei Raumtemperatur als auch bei 120°C mindestens 0,08 S/cm, vorzugsweise mindestens 0,08 S/cm, insbesondere mindestens 0,09 S/cm.

Zur weiteren Verbesserung der anwendungstechnischen Eigenschaften können der Membran zusätzlich noch Füllstoffe, insbesondere protonenleitende Füllstoffe, sowie zusätzliche Säuren zugesetzt werden. Die Zugabe kann entweder bei Schritt A erfolgen oder nach der Polymerisation Nicht limitierende Beispiele für Protonenleitende Füllstoffe sind

Sulfate wie: CsHSO<sub>4</sub>, Fe(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>H(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, LiHSO<sub>4</sub>, NaHSO<sub>4</sub>, KHSO<sub>4</sub>,

RbSO4, LiN2H5SO4, NH4HSO4,

Phosphate wie  $Zr_3(PO_4)_4$ ,  $Zr(HPO_4)_2$ ,  $HZr_2(PO_4)_3$ ,  $UO_2PO_4$ . $3H_2O$ ,  $H_8UO_2PO_4$ ,

 $Ce(HPO_4)_2,\, Ti(HPO_4)_2,\, KH_2PO_4,\, NaH_2PO_4,\, LiH_2PO_4,\, NH_4H_2PO_4,\, NH_4H_2$ 

 $CsH_{2}PO_{4},\ CaHPO_{4},\ MgHPO_{4},\ HSbP_{2}O_{8},\ HSb_{3}P_{2}O_{14},\ H_{5}Sb_{5}P_{2}O_{20},$ 

Polysäure wie  $H_3PW_{12}O_{40}.nH_2O$  (n=21-29),  $H_3SIW_{12}O_{40}.nH_2O$  (n=21-29),  $H_xWO_3$ ,

HSbWO<sub>6</sub>, H<sub>3</sub>PMo<sub>12</sub>O<sub>40</sub>, H<sub>2</sub>Sb<sub>4</sub>O<sub>11</sub>, HTaWO<sub>6</sub>, HNbO<sub>3</sub>, HTiNbO<sub>5</sub>,

HTiTaO<sub>5</sub>, HSbTeO<sub>6</sub>, H<sub>5</sub>Ti<sub>4</sub>O<sub>9</sub>, HSbO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>

 $Selenite\ und\ Arsenide\ wie \qquad (NH_4)_3H(SeO_4)_2,\ UO_2AsO_4,\ (NH_4)_3H(SeO_4)_2,\ KH_2AsO_4,$ 

 $Cs_3H(SeO_4)_2$ ,  $Rb_3H(SeO_4)_2$ ,

Oxide wie A

Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Sb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, ThO<sub>2</sub>, SnO<sub>2</sub>, ZrO<sub>2</sub>, MoO<sub>3</sub>

Zeolithe, Zeolithe(NH<sub>4</sub>+), Schichtsilikate, Gerüstsilikate, H-Natrolite,

H-Mordenite, NH<sub>4</sub>-Analcine, NH<sub>4</sub>-Sodalite, NH<sub>4</sub>-Gallate, H-

Montmorillonite

Säuren wie HClO₄, SbF₅

Füllstoffe wie Carbide, insbesondere SiC, Si<sub>3</sub>N<sub>4</sub>, Fasern, insbesondere Glasfasern,

Glaspulvern und/oder Polymerfasern, bevorzugt auf Basis von

Polyazolen.

Als weiteres kann diese Membran auch perfluorierte Sulfonsäure Additive (0,1-20 wt%, bevorzugt 0,2-15 wt%, ganz bevorzugt 0,2-10 wt%) enthalten. Diese Additive führen zur Leistungsverbesserung, in der Nähe der Kathode zur Erhöhung der Sauerstofflöslichkeit und Sauerstoffdiffusion und zur Verringerung der Adsorbtion von Phosphorsäure und Phosphat zu Platin. (Electrolyte additives for phosphoric acid fuel cells. Gang, Xiao; Hjuler, H. A.; Olsen, C.; Berg, R. W.; Bjerrum, N. J. Chem. Dep. A, Tech. Univ. Denmark, Lyngby, Den. J. Electrochem. Soc. (1993), 140(4), 896-902 und Perfluorosulfonimide as an additive in phosphoric acid fuel cell. Razaq, M.; Razaq, A.; Yeager, E.; DesMarteau, Darryl D.; Singh, S. Case Cent. Electrochem. Soc. (1989), 136(2), 385-90.)

Nicht limitierende Beispiele für persulfonierte Additive sind:

Trifluomethansulfonsäure, Kaliumtrifluormethansulfonat,

Natriumtrifluormethansulfonat, Lithiumtrifluormethansulfonat,

Ammoniumtrifluormethansulfonat, Kaliumperfluorohexansulfonat, Natriumperfluorohexansulfonat. Lithiumperfluorohexansulfonat.

Ammoniumperfluorohexansulfonat, Perfluorohexansulfonsäure,

Kaliumnonafluorbutansulfonat, Natriumnonafluorbutansulfonat.

Lithiumnonafluorbutansulfonat, Ammoniumnonafluorbutansulfonat,

Cäsiumnonafluorbutansulfonat, Triethylammoniumperfluorohexasulfonat, Perflurosulfoimide und Nafion.

Als weiteres kann die Membran auch als Additive enthalten, die die im Betrieb bei der Sauerstoffreduktion erzeugten Peroxidradikale abfangen (primäre Anitoxidanzien) oder zerstören (sekundäre Antioxidanzien) und dadurch wie in JP2001118591 A2 beschrieben Lebensdauer und Stabilität der Membran und Membranelektrodeneinheit verbessern. Die Funktionsweise und molekularen Strukturen solcher Additive sind in F. Gugumus in Plastics Additives, Hanser Verlag, 1990; N.S. Allen, M. Edge Fundamentals of Polymer Degradation and Stability, Elsevier, 1992; oder H. Zweifel, Stabilization of Polymeric Materials, Springer, 1998 beschrieben

Nicht limitierende Beispiele für solche Additive sind:

Bis(trifluormethyl)nitroxid, 2,2-Diphenyl-1-pikrinylhydrazyl, Phenole, Alkylphenole, sterisch gehinderte Alkylphenole wie zum Beispiel Irganox, aromatische Amine, sterisch gehinderte Amine wie zum Beispiel Chimassorb; sterisch gehinderte Hydroxylamine, sterisch gehinderte Alkylamine, sterisch gehinderte Hydroxylamine, sterisch gehinderte Hydroxylaminether, Phosphite wie zum Beispiel Irgafos, Nitrosobenzol, Methyl.2-nitroso-propan, Benzophenon, Benzaldehyd-tert.-butylnitron, Cysteamin. Melanine. Bleioxide. Manoanoxide. Nickeloxide. Cobaltoxide.

Zu möglichen Einsatzgebieten der erfindungsgemäßen, dotierten Polymermembranen gehören unter anderem die Verwendung in Brennstoffzellen, bei der Elektrolyse, in Kondensatoren und in Batteriesystemen. Aufgrund ihres Eigenschaftsprofils werden die dotierten Polymermembranen vorzugsweise in Brennstoffzellen verwendet.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch eine Membran-Elektroden-Einheit, die mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist. Für weitere Informationen über Membran-Elektroden-Einheiten wird auf die Fachliteratur, insbesondere auf die Patente US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805 verwiesen. Die in den vorstehend genannten Literaturstellen [US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805] enthaltene Offenbarung hinsichtlich des Aufbaues und der Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten, sowie der zu wählenden Elektroden, Gasdiffusionslagen und Katalysatoren ist auch Bestandteil der Beschreibung.

In einer Variante der vorliegenden Erfindung kann die Membranbildung anstelle auf einem Träger auch direkt auf der Elektrode erfolgen. Die Behandlung gemäß Schritt D) kann hierdurch entsprechend verkürzt werden, da die Membran nicht mehr

selbsttragend sein muß. Auch eine solche Membran bzw. beschichtete Elektrode ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Polymerisation/Bildung der Oligomere kann auch im Schritt A) erfolgen und die Lösung auf die Elektrode gerakelt werden. Dann kann auf Schritt C) teilweise oder ganz verzichtet werden.

Die vorstehend beschriebenen Varianten und bevorzugten Ausführungsformen sind auch für diesen Gegenstand gültig, so daß an dieser Stelle auf deren Wiederholung verzichtet wird.

Die Beschichtung hat nach Schritt D) eine Dicke zwischen 2 und 3000 μm, vorzugsweise zwischen 3 und 2000 μm, insbesondere zwischen 5 und 1500 μm hat.

Eine derartig beschichtete Elektrode kann in einer Membran-Elektroden-Einheit, die gegebenenfalls mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist, eingebaut werden.

Allgemeine Messmethoden:

#### Messmethode für IEC

Die Leitfähigkeit der Membran hängt stark vom Gehalt an Säuregruppen ausgedrückt durch die sog. Ionenaustauschkapazität (IEC) ab. Zur Messung der Ionenaustauschkapazität wird eine Probe mit einem Durchmesser von 3 cm ausgestanzt und in ein mit 100 ml Wasser gefülltes Becherglas gegeben. Die freigesetzte Säure wird mit 0,1 M NaOH titriert. Anschliessend wird die Probe entnommen, überschüssiges Wasser abgetupft und die Probe bei 160°C während 4h getrocknet. Dann bestimmt man das Trockengewicht, mo, gravimetrisch mit einer Genauigkeit von 0,1 mg. Die Ionenaustauschkapazität wird dann aus dem Verbrauch der 0,1M NaOH bis zum ersten Titrationsendpunkt, V<sub>1</sub> in ml, und dem Trockengewicht, mo, in mg, gemäss folgender Formel berechnet:

IEC=V<sub>1</sub>\*300/m<sub>0</sub>

#### Messmethode für spezifische Leitfähigkeit

Die spezifische Leitfähigkeit wird mittels Impedanzspektroskopie in einer 4-Pol-Anordnung im potentiöstatischen Modus und unter Verwendung von Platinelektroden (Draht, 0.25 mm Durchmesser) gemessen. Der Abstand zwischen der stromabnehmenden Elektroden beträgt 2 cm. Das erhaltene Spektrum wird mit einem einfachen Modell bestehend aus einer parallelen Anordnung eines ohm schen Widerstandes und eines Kapazitators ausgewertet. Der Probenquerschnitt der phosphorsäuredotierten Membran wird unmittelbar vor der Probenmontage gemessen. Zur Messung der Temperaturabhängigkeit wird die Messzelle in einem Ofen auf die gewünschte Temperatur gebracht und über eine in unmittelbarer Probennähe positioniertes Pt-100 Thermoelement geregelt. Nach Erreichen der Temperatur wird die Probe vor dem Start der Messung 10 Minuten auf dieser Temperatur gehalten

#### Beispiele:

Vorratslösung für die Herstellung von in situ sulfonierten PBI-Membranen Zu einer Mischung aus 26,948 g Isophthalsäure und 34,74 g 3,3′4,4′- Tetraaminobiphenyl in 1,51 Kolben, welcher mit Stickstoffeinfuhr und –ausfuhr und einem mechanischen Rührer ausgestattet ist, wurde 938,6 g Polyphosphorsäure (83,4 ± 0,5% P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) zugegeben. Diese Mischung wurde bei 120°C 2 h bei 150°C 3h und bei 180°C 2h lang erhöht. Dann wurde die Reaktionslösung bei 220°C erhizt und 14 h lang gerührt. Die resultierende 5%-ige PBI-Lösung in PPA wurde auf die RT abgekühlt und wurde für die Herstellung folgenden sulfonierten PBI-Membranen verwendet

Ein kleiner Teil der Lösung wurde mit Wasser ausgefallen. Das ausgefallene Harz wurde filtriert, dreimal mit H<sub>2</sub>O gewaschen, mit Ammoniumhydroxid neutralisiert, dann mit H<sub>2</sub>O gewaschen und bei 100°C 16h lang bei 0,001 bar getrocknet. Aus einer 0,4 %-ige PBI-Lösung in 100 ml 96%-igen H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wurde für die inhärente Viskosität η<sub>labi</sub>. 1,52 dL/g erhalten.

#### Probe 1: (PPA/1sPBI-Membran)

Zu einer 100 g der oben beschriebenen 5%-igen PBI-Vorratslösung in 113,6% PPA wurde 22,34 g 85%-ige Phosphorsäure und 1,66 g 96%-ige Schwefelsäure bei 220°C innerhalb 30 Min. gegeben. Die Lösung wurde für weitere 4 h bei 220°C gerührt. Die resultierende sulfonierte PBI-Lösung in PPA wurde bei 220°C mit einem vorgeheizten Rakelgerät (381µm) auf einer Glasplatte gerakelt. Eine transparente Membran wurde erhalten. Die Membran wurde dann 1d lang bei RT stehengelassen, damit eine selbstragende Membran entstand.

#### Probe 2: (PPA/2sPBI-Membran)

Zu einer 100 g der oben beschriebenen 5%-igen PBI-Vorratslösung in 113,6% PPA wurde 17,24 g 85%-ige Phosphorsäure und 3,314 g 96%-ige Schwefelsäure bei 220°C innerhalb 30 Min. gegeben. Die Lösung wurde für weitere 4 h bei 220°C gerührt. Die resultierende sulfonierte PBI-Lösung in PPA wurde bei 220°C mit einem vorgeheizten Rakelgerät (381µm) auf einer Glasplatte gerakelt. Eine transparente Membran wurde erhalten. Die Membran wurde dann 1d bei RT stehengelassen.

#### Probe 3: (PPA/3sPBI-Membran)

Zu einer 100 g der oben beschriebenen 5%-igen PBI-Vorratslösung in 113,6% PPA wurde 24,76 g 85%-ige Phosphorsäure und 4,97 g 96%-ige Schwefelsäure bei 220°C innerhalb 30 Min, gegeben. Die Lösung wurde für weitere 4 h bei 220°C gerührt. Die resultierende sulfonierte PBI-Lösung in PPA wurde bei 220°C mit einem vorgeheizten Rakelgerät (381µm) auf einer Glasplatte gerakelt. Eine transparente Membran wurde erhalten. Die Membran wurde dann 1d bei RT stehengelassen.

#### Probe 4: (PPA/4sPBI-Membran)

Zu einer 100 g 5%-igen oben beschriebenen Vorrats-PBI-Lösung in 113,6% PPA wurde 38,89 g 85%-ige Phosphorsäure und 6,6288 g 96%-ige Schwefelsäure bei 220°C innerhalb 30 Min. gegeben. Die Lösung wurde für weitere 4 h bei 220°C gerührt. Die resultierende sulfonierte PBI-Lösung in 105,1%-ige PPA wurde bei 220°C mit einem vorgeheizten Rakelgerät (381µm) auf einer Glasplatte gerakelt. Eine transparente Membran wurde erhalten. Die Membran wurde 1d lang bei RT stehengelassen.

#### Probe 5: (PPA/6sPBI-Membran)

Zu einer 100 g der oben beschriebenen 5%-igen PBI-Vorratslösung in 113,6% PPA wurde 41,22 g 85%-ige Phosphorsäure, 19,333 g 115-ige Polyphosphorsäure und 9,943 g 96%-ige Schwefelsäure bei 220°C innerhalb 30 Min. gegeben. Die Lösung wurde für weitere 4 h bei 220°C gerührt. Die resultierende sulfonierte PBI-Lösung in PPA wurde bei 220°C mit einem vorgeheizten Rakelgerät (381µm) auf einer Glasplatte gerakelt. Eine transparente Membran wurde erhalten. Die Membran wurde anschliessend1d bei RT stehengelassen.

	Dicke	IV	S-Gehalt	SO₃H-Gehalt	H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> -	IEC	IEC	bei RT	bei
									120°C
Probe	[µm]	[dL/g]	[%]	[%]	Gehalt	[meq/g]	[eq/cm3]	O (S/cm)	σ (S/cm)
1	210	1,14	4,16	14,4	14,23	138,56	2,5	0,092	0,064
2	231	1,16	6,22	21,5	15,71	153,01	3,21	0,083	0,082
3	186	1,1	8,49	29,4	20,16	196,36	3,16	0,099	0,054
4	184	1,14	8,95	30,6	19,78	192,66	3,14	0,09	0,089
5	218	1,14	9,16	31,7	23,08	224,76	3,22	0,096	0,092

WO 2004/003061 PCT/EP2003/006308

#### Patentansprüche:

- Protonenleitende Polymermembran auf Basis von sulfonierten Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte
  - A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in Polyphosphorsäure/Sulfonierungsmittel-Mischung unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion
  - B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einem Träger oder auf einer Elektrode,
  - C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren.
  - D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Tetra-Amino-Verbindungen 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl, 2,3,5,6-Tetraaminopyridin, 1,2,4,5-Tetraaminobenzol, 3,3',4,4'-Tetraaminobenzophenon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenyldimethylmethan
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische 3. Dicarbonsäuren Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 5-Hydroxyisophthalsäure, 4-Hydroxyisophthalsäure, 2-Hydroxyterephthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 5-N,N-Dimethylaminoisophthalsäure, 5-N,N-Diethylaminoisophthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,5-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2.4-Dihydroxyphthalsäure, 3.4-Dihydroxyphthalsäure, 3-Fluorophthalsäure, 5-Fluoroisophthalsäure, 2-Fluoroterphthalsäure, Tetrafluorophthalsäure, Tetrafluoroisophthalsäure, Tetrafluoroterephthalsäure, 1.4-Nachthalindicarbonsäure, 1.5-Nachthalindicarbonsäure, 2.6-Naphthalindicarbonsäure, 2.7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, 1.8dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Benzophenon-4.4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4.4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4.4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, 2,2-Bis(4carboxyphenyl)hexafluoropropan, 4.4'-Stilbendicarbonsäure, 4-

- Carboxyzimtsäure, bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säurechloride eingesetzt werden.
- 4. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Carbonsäure Tri-carbonsäuren, Tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder Geren Säureanhydride oder deren Säurechloride, vorzugsweise 1,3,5-benzene-tricarboxylic acid (trimesic acid); 1,2,4-benzene-tricarboxylic acid (trimellitic acid); (2-Carboxyphenyl)iminodiessigsäure, 3,5,3'-biphenyltricarboxylic acid ingesetzt werden.
- 5. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Carbonsäure Tetracarbonsäuren deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride, vorzugsweise Benzol 1,2,4,5-tetracarbonsäuren; Naphthalin-1,4,5,8-tetracarbonsäuren 3,5,3',5'-biphenyltetracarbonsüure, 2,2',3,3'-Biphenyltetracarbonsäure, 2,2',3,3'-Biphenyltetracarbonsäure, 1,2,5,6-Naphthalintetracarbonsäure, 1,4,5,8-Naphthalintetracarbonsäure eingesetzt werden.
- Membran gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Tricarbonsäure bzw. Tetracarbonsäuren (bezogen auf eingesetzte Dicarbonsäure) beträgt zwischen 0 und 30 Mol-%, vorzugsweise 0,1 und 20 Mol %, insbesondere 0,5 und 10 Mol-%. beträgt.
- 7. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als heteroaromatische Carbonsäuren heteroaromatische Di-carbonsäuren und Tricarbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren eingesetzt werden, welche mindestens ein Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel oder Phosphoratom im Aromaten enthalten, vorzugsweise Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazioldicarbonsäure, 2,6 Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazioldicarbonsäure, 2,6-Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazioldicarbonsäure, 2,6-Pyridintricarbonsäure, Benzimidazol-5,6-dicarbonsäure, sowie deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das in Schritt A) verwendete Sulfonierungsmittel aus der Gruppe i) konzentrierte Schwefelsäure (>95%), ii) Chlorsulfonsäure, iii) ein Komplex aus SO<sub>3</sub> mit einer Lewis Base

- oder anderen organischen Bestandteilen, iv) ein Acyl oder Alkylsulfat, v) eine organische Sulfonsäure oder vi) Mischungen von i bis v ausgewählt wird.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische und heteroaromatische DiaminocarbonsäureDiaminobenzoesäure und deren Mono und Dihydrochloridderivate eingesetzt wird.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) eine Polyphosphorsäure mit einem Gehalt berechnet als P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (acidimetrisch) von mindestens 83% eingesetzt wird.
- 11. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel (I) und/oder (II) und/oder (III) und/oder (IV) und/oder (V) und/oder (VI) und/oder (VI) und/oder (VII) und/oder (XIII) und/oder (XIII) und/oder (XIII) und/oder (XIV) und/oder (XVI) und/oder (XVI) und/oder (XVII) und/oder (XVII) und/oder (XVIII) und/oder (XVIII) und/oder (XXII) und/oder (XXII) und/oder (XXII) und/oder (XXII)

$$\begin{array}{c} \longleftarrow X \\ Ar \\ X \end{array} Ar \begin{array}{c} N \\ X \end{array} Ar \begin{array}{c} -1 \\ -1 \\ D \end{array}$$
 (I)

$$+ Ar^4 \xrightarrow{\times} Ar^3 \xrightarrow{\times} Ar^4 \xrightarrow{+}_n \qquad (III)$$

$$- - Ar^7 - \sqrt[n]{N - Ar^7} - \frac{1}{n}$$
 (VI)

$$N_N$$
 (XII)

$$\bigvee_{N \searrow N} J_n \qquad (XVIII)$$

$$+ \sqrt{\frac{N}{N}} \frac{1}{n} \qquad (XIX)$$

$$\text{Tr}_{N} = \text{(XX)}$$

#### warin

- Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar¹ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar³ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>5</sup> gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>7</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>8</sup> gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>9</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder drei- oder vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann.
- Ar<sup>10</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- Ar<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
- X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt
- R gleich oder verschieden für Wasserstoff, eine Alkylgruppe und eine aromatische Gruppe steht und
- n, m eine ganze Zahl größer gleich 10, bevorzugt größer gleich 100 ist, gebildet wird,
  - und das einen Gehalt an Schwefel von 2 bis 20 Gew% (bestimmt mittel Elemantaranalyse), aufweist.

- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß nach Schritt A) und vor Schritt B) die Viskosität durch Zugabe von Phosphorsäure eingestellt wird.
- 13. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die gemäß Schritt C) erzeugten Membran in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Zeitdauer behandelt wird bis die Membran selbsttragend ist und ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann.
- 14. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, insbesondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf erfolgt.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) als
  Träger eine Elektrode gewählt wird und die Behandlung gemäß Schritt D)
  dergestalt ist, daß die gebildete Membran nicht mehr selbsttragend ist.
- Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte
  - Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Sulfon-Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Carbonsäuregruppen und eine Sulfonsäuregruppe pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen sulfonierten Diaminocarbonsäuren in einer Polyphosphorsäure unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion
  - B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt
     A) auf einem Elektrode,
  - C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren.
  - D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran.
- Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15.

- Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode gemäß
   Anspruch 17 und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15.
- Brennstoffzelle enthaltend eine oder mehrere Membran-Elektroden-Einheiten gemäß Anspruch 17 oder 18.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/E1 03/06308

				PCI/ET 03	/06308
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08J5/00 C08J5/22	H01M8/10	H01M4/0	0 0086	73/00
According to	International Patent Classification (IPC) or to both	national classification	n and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system lollow COSJ H01M COSG	ed by classification s	symbols)		
	ion searched other than minimum documentation to				
	ata base consulted during the international search ( ta, PAJ, EPO-Internal	name of deta base a	and, where precilicel	, search terms used	<b>i</b> )
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				~
Category •	Citation of document, with indication, where appro-	opriate, of the relevan	nt passages		Retevant to claim No.
Υ	US 5 218 076 A (MADISON 8 June 1993 (1993-06-08) column 4, line 15 - line		ET AL)		1-19
Υ	US 5 525 436 A (SAYINELL 11 June 1996 (1996-06-11 cited in the application column 2, line 51 -colum claims 1-32	)			1-19
		-/-			
χ Furti	ner documents are listed in the continuation of box (	c. [2	Patent femily	members are listed	in annex.
"A" docume conside "E" earlier of filing of "L" docume which citation "O" docume other i "P" docume	and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or	75° 15°	Invention document of particu- cannot be conside  involve an Invention  document of particu- course to be conside  document is comb	d not in conflict with d the principle or the lar relevance; the c red novel or cannot to step when the do that relevance; the c red to involve an in- tend with one or mo- tination being obvio-	the application but before underlying the telemed invention be considered to cument is taken alone statimed invention ventive step when the receiver such occu- us to a person skilled
	actual completion of the international search			the international sec	arch report
	3 September 2003 mailing address of the ISA		01/10/2 Authorized officer	003	
realist all Q f	nalling address of the ISA European Pateni Office, P.B. 5818 Patentiaan ; NL. – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3018	2	Kieboom	s, R	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/ET 03/06308

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category \* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. OSAHENI J A ET AL: "SYNTHESIS AND 1-19 PROCESSING OF HETEROCYCLIC POLYMERS AS ELECTRONIC, OPTOELECTRONIC, AND NONLINEAR OPTICAL MATERIALS. 4 NEW CONJUGATED RIGID-ROD POLY(BENZOBIS(IMIDAZOLE)S" MACROMOLECULES, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US, vol. 28, no. 4, 13 February 1995 (1995-02-13), pages 1172-1179, XP000490475 ISSN: 0024-9297 page 1172, column 1, line 1 -page 1179, column 1, line 41 Α US 3 313 783 A (YOSHIO IMAI ET AL) 1-19 11 April 1967 (1967-04-11) page 1, line 12 -page 4, line 48; claims 1-5

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

in ation on patent family members

PCT/ET 03/06308

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5218076	A	08-06-1993	US CA DE DE EP JP JP	5124432 A 2024350 A1 69017123 D1 69017123 T2 0415276 A1 2961836 B2 3093832 A	23-06-1992 01-03-1991 30-03-1995 12-10-1995 06-03-1991 12-10-1999 18-04-1991
US 5525436	A	11-06-1996	AU DE EP JP WO	4017595 A 29522223 U1 0787369 A1 11503262 T 9613872 A1	23-05-1996 14-09-2000 06-08-1997 23-03-1999 09-05-1996
US 3313783	Α	11-04-1967	DE GB	1301578 B 1000525 A	21-08-1969 04-08-1965

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EF 03/06308

			PCT/ET 03	/06308
A. KLASSII IPK 7	FIZIERIUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08J5/00 C08J5/22 H01M8/1	0 H01M4/00	C08G	73/00
Nach der Int	ternationalen Patentkisssifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK		
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstelf (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C08J H01M C08G	cle )		
	te aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, ä			
Während de	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (f	Name der Detenbank und	evil. verwendele :	Suchbegriffe)
WPI Da	ta, PAJ, EPO-Internal			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angab	oe der in Betracht komme	nden Telfe	Betr. Anspruch Nr.
Υ	US 5 218 076 A (MADISON NORMAN L 8. Juni 1993 (1993-06-08) Spalte 4, Zeile 15 - Zeile 32; An 1-22			1-19
Y	US 5 525 436 A (SAVINELL ROBERT I 11. Juni 1996 (1996-06-11) in der Anmeldung erwähnt Spalte 2, Zeile 51 -Spalte 7, Ze Ansprüche 1-32			1-19
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anheng F	Patenffamilie	
"A" Veröfter aber n "E" ölleres i ölleres i Anmel "L" Veröfter schein enderer soll od ausgel "O" Veröfter eine B "P" Veröfter dem b	In Kengcher von ein regelekteren in Veröffentlichungen inschulerung den ein anstellen ist der inschliedung, die den angehende Stade der Fordin derfankt (ch als bezondere bedouden einzusfehen ist Ochmiend des jeden der ein an oder nach dem internationalen inschliedung der	Anneldung zugrundel Erfindung zugrundel Theorie ängegebei: 'X' Veröffentlichung von kann allein aufgrund erfindenscher i ätigi 'Y' Veröffentlichung von kann nicht als auf er wenden, wenn die V.	idiert, sondern nu idegnden Prinzips 81 besonderer Bedeu deser Veröllentik seit beruhend betre besonderer Beder inderischer Tätigk eröttentlichung mit dieser Kategorie in r einen Fachmann Mitglied derselben	Patentlamille ist
ļ	3. September 2003	01/10/20		400 000 000
Name und F	Postanschrill der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patienntami, P.B. 5918 Patientihan 2 NL – 2280 HV Fillevillk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fanz (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Be Kiebooms		

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/ET 03/06308

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie\* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforgerlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. OSAHENI J A ET AL: "SYNTHESIS AND 1-19 PROCESSING OF HETEROCYCLIC POLYMERS AS ELECTRONIC, OPTOELECTRONIC, AND NONLINEAR OPTICAL MATERIALS. 4 NEW CONJUGATED RIGID-ROD POLY(BENZOBIS(IMIDAZOLE)S" MACROMOLECULES, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US, Bd. 28, Nr. 4, 13. Februar 1995 (1995-02-13), Seiten 1172-1179, XP000490475 ISSN: 0024-9297 Seite 1172, Spalte 1, Zeile 1 -Seite 1179, Spalte 1. Zeile 41 Α US 3 313 783 A (YOSHIO IMAI ET AL) 1-19 11. April 1967 (1967-04-11) Seite 1, Zeile 12 -Seite 4, Zeile 48; Ansprüche 1-5

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichunge zur selben Palentiamelle gehören

International State Aktenzeichen
PCT/ET 03/06308

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	•	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US 5218076	A	08-06-1993	US CA DE DE EP JP JP	5124432 2024350 69017123 69017123 0415276 2961836 3093832	A1 D1 T2 A1 B2	23-06-1992 01-03-1991 30-03-1995 12-10-1995 06-03-1991 12-10-1999 18-04-1991	
US 5525436	A	11-06-1996	AU DE EP JP WO	4017595 29522223 0787369 11503262 9613872	U1 A1 T	23-05-1996 14-09-2000 06-08-1997 23-03-1999 09-05-1996	
US 3313783	A	11-04-1967	DE GB	1301578 1000525		21-08-1969 04-08-1965	